(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

庁内整理番号

(11)特許出願公開番号 特開平10-17638

(43)公開日 平成10年(1998)1月20日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

FΙ

技術表示箇所

C 0 8 G 18/18 // (C08G 18/18

101:00)

NFV

C08G 18/18

NFV

審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 11 頁)

(21)出願番号

特願平8-178041

(71) 出顧人 000003300

東ソー株式会社

(22)出顧日

平成8年(1996)7月8日

山口県新南陽市開成町4560番地

(72) 発明者 古村 浩幸

山口県新南陽市政所3丁目9-10

(72)発明者 徳本 勝美

山口県下松市生野屋1441-16

(72)発明者 玉野 豊

山口県徳山市大字四熊216-5

(72)発明者 奥園 修一

山口県下松市東陽4丁目14番5号

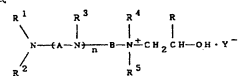
(54) 【発明の名称】 硬質イソシアヌレートフォームの製造法

(57)【要約】

(修正有)

【課題】 ポリオールとポリイソシアネートを触媒、発 泡剤、難燃剤及び必要に応じて他の助剤の存在下に反応 させ、硬質イソシアヌレートフォームを製造する方法を 提供する。

【解決手段】 発泡剤として、少なくとも水をポリオー ルとポリイソシアネートの総量100重量部に対し0. 2 重量部以上使用し、触媒として、少なくとも下記一般 式



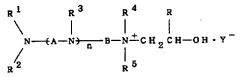
(式中、A、Bは、炭素数2又は3のアルキレン基を示 し、nは、 $1\sim3$ の整数を示す。また、 $R^1\sim R^1$ は、炭 素数1~6のアルキル基であり、R1, R1, R1, R1 R', R', R'が結合し、ピペラジン環からなる複素環 構造を構成しても良く、Rは、水素、フェニル基、炭素 数1~10のアルキル基、炭素数2~10のアルケニル

基、又は炭素数2~10のアルキニル基である。さら に、Y-は、カルボン酸アニオンを示す。) で表される 第四級アンモニウム塩を使用する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリオールとポリイソシアネートを触 媒、発泡剤及び必要に応じて他の助剤の存在下に反応さ せ、硬質イソシアヌレートフォームを製造する方法にお いて、発泡剤として、少なくとも水をポリオールとポリ イソシアネートの総量100重量部に対し0.2重量部 以上使用し、触媒として、少なくとも下記一般式

[111]



(式中、A、Bは、各々独立して炭素数2又は3の直鎖 又は分岐のアルキレン基を示し、nは、1~3の整数を 示す。また、R¹, R², R¹, R¹, R¹は、各々独立し て炭素数1~6のアルキル基であり、R1、R1、R1又 はR¹, R¹, R¹が結合し、ピペラジン環からなる複素 環構造を構成しても良く、Rは、水素、フェニル基、炭 ル基、又は炭素数2~10のアルキニル基である。 さら に、Y-は、炭素数1~20のアルキル基又はヒドロキ シアルキル基、炭素数2~10のアルケニル基、炭素数 3~7のシクロアルキル基、炭素数6~24のアリール 基、炭素数7~24のアラルキル基又はメトキシベンジ ル基を有するカルボン酸アニオンを示す。)で表される 第四級アンモニウム塩を使用することを特徴とする硬質 イソシアヌレートフォームの製造法。

【請求項2】 触媒として、更にカルボン酸のアルカリ 金属塩又はアルカリ土類金属塩を使用することを特徴と 30 する請求項1に記載の製造法。

【請求項3】 ポリイソシアネートが、ジフェニルメタ ン-4, 4´-ジイソシアネート及び/又はその誘導体 であり、イソシアネートインデックスが150~500 の範囲であることを特徴とする請求項1に記載の製造 法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ポリオールとポリ イソシアネートを触媒、発泡剤、難燃剤及び必要に応じ 40 て他の助剤の存在下に反応させ、硬質イソシアヌレート フォームを製造する方法に関する。

【0002】更に詳しくは、フォームの流動性、発泡プ ロファイル、密度分布及び難燃性を改良し、臭気の少な い第四級アンモニウム塩系触媒を用いた硬質イソシアヌ レートフォームの製造法に関する。

[0003]

【従来の技術】硬質イソシアヌレートフォームは、軽量 で優れた断熱性、面材との接着性を有し、難燃性に優れ るため、冷凍・冷蔵倉庫、建材や自動車内装材等の断熱 50 り、ボイドやセル荒れ等の成型性が悪い問題があった。

材及び構造材として広く利用されている。

【0004】硬質イソシアヌレートフォームは、イソシ アネートの三量化によって得られる熱安定性の高いイソ シアヌレート環骨格を含有するため、従来より耐熱性、 難燃性材料として広く利用されている。

【0005】近年、製造物責任(PL)法やレスポンシ ブル・ケア(RC)に対応するため硬質イソシアヌレー トフォームの難燃性の向上や安全性が重要視されてきて いる。

【0006】また、オゾン層破壊の原因となるクロロフ ルオロカーボン類(トリクロロモノフルオロメタン、ジ クロロフルオロメタン等のいわゆるCFC類)の削減、 作業環境の改善、及び製品からの揮発性物質の飛散の抑 制等の環境問題が大きな関心となってきている。特に 硬質イソシアヌレートフォームの製造に於いては、フォ - ムの低密度化、流動性、表面のフライアビリティー性 及びフォーム物性の改善の為に、独占的にCFC類が使 用されてきた。このため、発泡剤として従来使用してき たCFC類を削減し、水量を増加させた処方の検討が成 素数 $1\sim 10$ のアルキル基、炭素数 $2\sim 10$ のアルケニ 20 されているが、発泡剤として水量を増加させると、フォ ームの発泡プロファイル、流動性、成型性が悪化し、硬 質フォームの表面の脆さ (フライアビリティー性) が大 きくなり、接着強度、及び寸法安定性等が著しく悪化す る。そのため、CFC類を削減し、水量を増加した処方 に適した触媒の開発が強く要求されている。

> 【0007】硬質イソシアヌレートフォーム製造用触媒 としては、従来、カルボン酸のアルカリ金属塩類、金属 アルコラート、金属フェノラート、金属水酸化物等の有 機金属系触媒や第三級アミン類、第三級フォスフィン 類、燐のオニウム塩化合物類等が用いられ、特に酢酸カ リ、2-エチルヘキサン酸カリ等のアルカリ金属塩はイ ソシアヌレート反応を促進する触媒活性すなわちイソシ アヌレート活性が高いことから広く使用されている。 【0008】また、特開昭52-1784号公報に記載 のヒドロキシアルキルトリメチル第四級アンモニウム2 - エチルヘキサン酸塩類のように、テトラアルキルモノ アミン系の第四級アンモニウム塩類が、イソシアヌレー

[0009]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、これま で用いられている硬質イソシアヌレートフォーム製造用 触媒は、種々の問題点を有している。 ^

ト活性が高いことから使用されている。

【0010】例えば、従来のカルボン酸アルカリ金属塩 類やテトラアルキルモノアミン系の第四級アンモニウム 塩類は、イソシアヌレート活性は比較的高いものの、初 期の反応が著しく遅く、発泡後半イソシアヌレート化が 急激に進行するため、発泡プロファイルが初期の遅延と 後半の急激な立上がりを示し、フォームの流動性が悪 く、モールドやパネル発泡では、密度分布が大きくな

【0011】また、従来のテトラアルキルモノアミン系 の第四級アンモニウム塩類は、フォーム形成時に第四級 アンモニウム塩の分解により、低揮発性のアミンが発生 する等、著しく作業環境を悪化させたり、最終製品に悪 臭を残す等の問題があった。

【0012】さらに、初期反応を促進し、フォームの流 動性を改善するために、第三級アミン類を使用した場 台、流動性は改善するものの、第三极アミン類は極めて 強い臭気を有し、フォームのフライアビリティー性が悪 化するとともに、イソシアヌレート化が十分進行しない 10 トとのコポリマーをいう。 ため、フォームの燃焼性が悪化する等の問題があった。 【0013】これらの問題は、特にCFCを削減し水量 を増加させた処方において、従来の触媒を使用した場合 に著しく発現する問題点である。

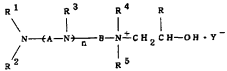
[0014]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、公知の触 媒の持つ様々な問題点を解決するために鋭意検討した結 果、CFC類を削減し水量を増加させた硬質イソシアヌ レートフォーム製造において、特殊な構造をもつ第四級 アンモニウム塩系触媒が、極めて高い触媒活性を有し、 フォームの初期反応の促進、低密度化、密度分布の均一 化に有効であり、成型性、難燃性を改善する優れた効果 を持ち、更に、臭気及び揮発性が低く作業環境を改善す ることを見出し、本発明に到達したものである。

【0015】すなわち、本発明は、ポリオールとポリイ ソシアネートを触媒、発泡剤及び必要に応じて他の助剤 の存在下に反応させ、硬質イソシアヌレートフォームを 製造する方法において、発泡剤として、少なくとも水を ポリオールとポリイソシアネートの総量100重量部に 対し0.2重量部以上使用し、触媒として、少なくとも 30 下記一般式

[0016]

[(£2]



【0017】(式中、A、Bは、各々独立して炭素数2 又は3の直鎖又は分岐のアルキル基を示し、nは、1~ 40 3の整数を示す。

【0018】また、R1, R1, R1, R1, R1は、各々 独立して炭素数1~6のアルキル基であり、R1, R1, R'又はR'、R'、R'が結合し、ピペラジン環からなる 複素環構造を構成しても良く、Rは、水素、フェニル 基、炭素数1~10のアルキル基、炭素数2~10のア ルケニル基、又は炭素数2~10のアルキニル基であ る。

【0019】さらに、Y-は、炭素数1~20のアルキ ル基又はヒドロキシアルキル基、炭素数2~10のアル 50 酸、グルタル酸、マロン酸、無水フタル酸、無水コハク

ケニル基、炭素数3~7のシクロアルキル基、炭素数6 ~24のアリール基、炭素数7~24のアラルキル基又 はメトキシベンジル基を有するカルボン酸アニオンを示 す。) で表される第四級アンモニウム塩を使用すること を特徴とする硬質イソシアヌレートフォームの製造法で ある。

【0020】以下に本発明を詳細に説明する。

【0021】本発明の方法において、硬質イソシアヌレ ートフォームとは、ポリウレタンとポリイソシアヌレー

【0022】本発明の方法においては、上記一般式で表 される第四級アンモニウム塩が触媒として使用される。 【0023】上記一般式で表される第四級アンモニウム 塩の製造法は、従来公知の方法であれば良く、特に限定 されない。例えば、原料の第三級アミン類の存在下に、 第三級アミノ基当たり1モル以上、好ましくは1モル~ 2 モルの有機酸又は無機酸を反応させ第三級アミン塩と した後、第三級アミノ基当たり1モル以上、好ましくは 1~2モルのアルキレンオキシド類を反応させて製造す ることができる。有機酸やアルキレンオキシド類が第三 級アミノ基当たり1モル以下の場合、未反応の第三級ア ミンが残留するため、ヌレート活性が小さく、フライア ビリティー性、接着強度等のフォーム物性が悪化する。 また、2 モルを越える場合、未反応のアルキレンオキシ ド類が多量に残留するとともに、第四級アンモニウム塩 の分子量が著しく大きくなるため、重量当たりの触媒活 性が低下するため、生産コストの上で不利益になる。具 体的には、ペンタメチルジエチレントリアミン、ペンタ メチルジプロピレントリアミン、ペンタメチル(3-ア ミノプロピル) エチレンジアミン、ヘキサメチルトリエ チレンテトラミン等のアミノ基が3個以上の第三級アミ ン類とアルキレンオキシド類、無機酸又は有機酸類から 製造することができるが、トリメチルアミン、トリエチ ルアミン、テトラメチルエチレンジアミン、テトラメチ ルプロパンジアミン、テトラメチルヘキサメチレンジア ミン等のアミノ基が2個以下の第三級アミン類から得ら れる第四級アンモニウム塩系触媒は、初期反応の促進に 有効でなく、フォームの流動性、ライズプロファイルや 密度分布、難燃性等に悪影響を与える他、発泡時に分解 して揮発性の高いアミン化合物を発生させる等、フォー ム製造上好ましくない。

【0024】上記一般式で表される第四級アンモニウム 塩を製造する際使用される有機酸又は無機酸としては、 ギ酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸、吉草酸、カプロン 酸、2-エチルヘキサン酸、オクチル酸、カプリン酸、 ステアリン酸、シアノ酢酸、ビルビン酸、安息香酸等の モノカルボン酸、アジピン酸、アゼライン酸、セバシン 酸、イソフタル酸、テレフタル酸、オキシ二酢酸、フマ ル酸、シュウ酸、マレイン酸、スペリン酸、ピメリン

酸等のジカルボン酸、ホウ酸、リン酸、ケイ酸等の無機 酸等が挙げられ、アルキレングリコールホウ酸エステル 塩等も含まれる。これらのうち、蟻酸、酢酸、プロピオ ン酸、オクチル酸、2-エチルヘキサン酸は、工業的の 容易に入手可能であり、触媒活性、ヌレート活性が高 く、フォームの物性の改善にも優れるため、特に好まし 65

【0025】また、上記一般式で表される第四級アンモ ニウム塩を製造する際使用されるアルキレンオキシド類 としては、例えば、エチレンオキシド、プロピレンオキ 10 シド、ブチレンオキシド、イソブチレンオキシド等が挙 げられる。これらのうち、エチレンオキシド及びプロピ レンオキシドは、工業的に容易に入手可能であり、触媒 活性、ヌレート活性が高く、フォームの成型性、フォー ム物性の改善に優れるため、特に好ましい。

【0026】上記一般式で表される第四級アンモニウム 塩の製造においては、反応を速やかに収率良く完結させ るため、反応溶媒として極性溶媒を使用することができ

はないが、水、エチレングルコール、プロピレングリコ ール、ジプロピレングリコール、ジエチレングリコー ル、トリエチレングリコール、ポリエチレングリコー ル、1,4-ブタンジオール等が好ましい。溶媒の量 は、特に限定されるものではないが、好ましくは触媒の 全量に対して70%重量以下である。溶媒の量が70重 量%を越えると、溶媒のグリコール類とイソシアネート との反応が多量に進行するため、フォーム物性に悪影響 を乃ぼす.

した第四級アンモニウム塩とカルボン酸のアルカリ金属 塩又はアルカリ土類金属塩とを併用することができる。 【0029】カルボン酸のアルカリ金属塩又はアルカリ 土類金属塩としては、例えば、酢酸、蟻酸、プロビオン 酸、オクチル酸、2-エチルヘキサン酸、アジピン酸等 の脂肪族モノ及びジカルボン酸、安息香酸、フタル酸等 の芳香族モノ及びジカルボン酸のリチウム、ナトリウ ム、カリウム、カルシウム、マグネシウム塩等が挙げら れる。これらのうち、特にカルボン酸のアルカリ金属塩 が、触媒活性及びヌレート活性が比較的高いことから好 40 ましく、更に好ましくは、酢酸カリウム、オクチル酸カ リウム、2-エチルヘキサン酸カリウムである。

【0030】本発明の方法において、助触媒として、他 の第三級アミン類、第三級アミン類の有機酸塩類、その 他の第四級アンモニウム塩類やその他の有機金属化合物 を使用して硬質イソシアヌレートフォームを製造するこ ともできる。

【0031】他の第三級アミン類としては、例えば、ト リエチルアミン、N、N-ジメチルシクロヘキシルアミ ン、N、N、N′、N′ーテトラメチルエチレンジアミ 50 用される有機酸としては、例えば、ギ酸、酢酸、プロピ

ン、N, N, N', N'-テトラメチルプロピレンジア ミン、N, N, N', N", N"-ペンタメチルジエチ レントリアミン、N, N, N', N", N"-ペンタメ チルー (3-アミノプロピル) エチレンジアミン、N. アミン、N, N, N', N'-テトラメチルグアニジ ン、1、3、5-トリス(N、N-ジメチルアミノプロ ピル) ヘキサヒドローS-トリアジン、1,8-ジアザ ピシクロ [5.4.0] ウンデセン-7、トリエチレン ジアミン、N, N, N', N'-テトラメチルヘキサメ チレンジアミン、N-メチル-N'~(2-ジメチルア ミノエチル) ピペラジン、N, N' ~ジメチルピペラジ ン、N-メチルピペラジン、N-メチルモルホリン、N - エチルモルホリン、ビス(2 - ジメチルアミノエチ ル) エーテル、1-メチルイミダゾール、1,2-ジメ チルイミダゾール、1-イソブチル-2-メチルイミダ ゾール、1-ジメチルアミノプロピルイミダゾール等の 第三級アミン化合物類、N、N-ジメチルアミノエタノ ール、N、N-ジメチルアミノイソプロパノール、N、 【0027】極性溶媒としては、特に限定されるもので 20 N-ジメチルアミノエトキシエタノール、N,N,N - トリメチルアミノエチルエタノールアミン、N, N, N´-トリメチル-N´-ヒドロキシエチル-ビスアミ ノエチルエーテル、N, N-ビス (3-ジメチルアミノ プロピル) - N - イソプロパノールアミン、N - (3 -ジメチルアミノプロビル) N. N-ジイソプロパノール アミン、N-(2-ヒドロキシエチル)-N--メチル ピペラジン等のアルカノールアミン類やジメチルアミノ プロビルアミン、ビスジメチルアミノブロビルアミン等 の一极及び二級アミノ基を有するアミン化合物類等が挙 【0028】本発明の方法においては、触媒として上記 30 げられる。これらのうち、トリエチレンジアミン、N. N, N', N'-rhoughthat NN, N', N", N" -ペンタメチルジエチレントリア ミン、N. N. N', N", N"-ペンタメチルジプロ ピレントリアミン、1、3、5-トリス(N.N-ジメ チルアミノプロピル) ヘキサヒドローS-トリアジン、 N, N, N, N – テトラメチルヘキサメチレンジア ミン、N-メチル-N'-(2-ジメチルアミノエチ ル) ピペラジン、ピス (2-ジメチルアミノエチル) エ ーテル、1-メチルイミダゾール、1,2-ジメチルイ ミダゾール、1-イソブチル-2-メチルイミダゾー ル、N, N-ジメチルアミノエトキシエタノール、N, N, N´-トリメチルアミノエチルエタノールアミン、 N-(2-ヒドロキシエチル)-N'-メチルピペラジ ン等が、触媒活性が高く、発泡プロファイル、流動性の 改善にも優れるため、特に好ましい。

> 【0032】また、本発明の方法において、前述の第三 級アミン類の有機酸塩を本発明の触媒機能を失わない範 囲で適宜使用できる。

> 【0033】第三級アミン類の有機酸塩を製造する際使

オン酸、酢酸、吉草酸、カプロン酸、2-エチルヘキサン酸、オクチル酸、カブリン酸、ステアリン酸、シアノ酢酸、ビルビン酸、安息香酸等のモノカルボン酸類、アジビン酸、アゼライン酸、セバシン酸、イソフタル酸、テレフタル酸、オキシ二酢酸、フマル酸、シュウ酸、マレイン酸、スベリン酸、ビメリン酸、グルタル酸、マロン酸、無水フタル酸、無水コハク酸等のジカルボン酸類等が挙げられる。

【0034】その他の第四級アンモニウム塩類として は、テトラメチルアンモニウムクロライド、テトラエチ 10 ルアンモニウムクロライド、テトラブチルアンモニウム クロライド等のテトラアルキルアンモニウムハロゲン化 物、水酸化テトラメチルアンモニウム、水酸化テトラエ チルアンモニウム、水酸化テトラブチルアンモニウム、 水酸化テトラオクチルアンモニウム、水酸化トリメチル エチルアンモニウム等のテトラアルキルアンモニウム水 酸化物類、テトラメチルアンモニウム酢酸塩、テトラメ チルアンモニウム2-エチルヘキサン酸塩、テトラエチ ルアンモニウム酢酸塩、テトラエチル2-エチルヘキサ ン酸塩、ヒドロキシエチルトリメチルアンモニウム酢酸 20 塩、ヒドロキシエチルトリメチルアンモニウム蟻酸塩、 ヒドロキシエチルトリメチルアンモニウム2-エチルへ キサン酸塩、2-ヒドロキシプロピルトリメチルアンモ ニウム酢酸塩、2-ヒドロキシプロピルトリメチルアン モニウム蟻酸塩、2-ヒドロキシプロピルトリメチルア ンモニウム2-エチルヘキサン酸塩等のテトラアルキル アンモニウム有機酸塩類が挙げられるが、触媒活性及び ヌレート活性が高いことから、テトラアルキルアンモニ ウム有機酸塩類が特に好ましい。

【0035】その他の有機金属化合物としては、例え ば、スタナスジアセテート、スタナスジオクトエート、 スタナスジオレエート、スタナスジラウレート、ジブチ ル錫オキサイド、ジブチル錫ジアセテート、ジブチル錫 ジラウレート、ジブチル錫ジクロライド、ジオクチル錫 ジラウレート、オクチル酸鉛、2-エチルヘキサン酸 鉛、ナフテン酸鉛、ナフテン酸ニッケル、ナフテン酸コ バルト等が挙げられる。これらのうち、触媒活性が比較 的高いことから、有機錫及び鉛触媒が好ましく、更に好 ましくはスタナスジオクトエート、ジブチル錫ジラウレ ート、オクチル酸鉛、2-エチルヘキサン酸鉛である。 【0036】本発明の方法において、上記一般式で表さ れる第四級アンモニウム塩の使用量は、特に限定するも のではないが、ポリオールとポリイソシアネートの総量 100重量部に対し、通常0.01~10重量部であ る。0.01重量部未満では、反応速度が遅すぎるた め、硬化速度が遅く生産性の点で劣り、10重量部を越 えると、反応速度、発泡速度が大きすぎてフォームの流 動性、成型性が悪化する場合がある。

【0037】本発明の方法において、触媒として、上記ジピン酸、テレフタル酸、イソフタル酸や無水フタルー般式で表される第四級アンモニウム塩とカルボン酸の 50 酸、ジメチルテレフタレート、ポリエチレンテレフタレ

アルカリ金属塩又はアルカリ土類金属塩を併用する場合、初期反応の促進、フォームの流動性、密度分布、熱伝導率の改善を損なわずに、低密度化と酸素指数を向上することが可能となる。アルカリ金属又はアルカリ土類金属塩の使用量は、第四級アンモニウム塩の総量100重量部として、5~70重量部が好ましい。5重量部以下の場合その併用効果がほとんど見られず、70重量部以上の場合初期反応が遅くなるとともに、流動性、密度分布、熱伝導率が悪化する場合がある。

【0038】本発明の方法において、その他の第三級アミン類、第三級アミン類の有機酸塩類、第四級アンモニウム塩類やその他の有機金属化合物等の助触媒の使用量は、特に限定されるものではないが、一般的に0.01~5.0重量部である。

【0039】本発明の方法において、上記一般式で表される第四級アンモニウム塩を、前述したように単独で又は他の触媒と混合して用いてよいが、混合調製にあたっては、必要ならば溶媒として、水、ジブロビレングリコール、エチレングリコール、ジエチレングリコール、ポリエチレングリコール又は1、4ーブタンジオール等が使用できる。溶媒の量は、特に限定されるものではないが、好ましくは触媒の全量に対して70重量%以下である。70重量%を越えると、溶媒とイソシアネートの反応が増すため、フォーム物性に悪影響を及ぼす。

【0040】この様に調製された触媒は、ポリオールに 直接添加して使用してもよいし、種々の触媒を別々にポ リオールに添加して使用してもよく、特に限定されるも のではない。

【0041】本発明の方法において、ポリオールとして 30 は、一般公知のポリエーテル、ポリエステルポリオール、ポリマーポリオール、ハロゲン及び/又はリン含有ポリオール、フェノールベースポリオール及びそれらの 混合物が使用される。

【0042】公知のポリエーテルポリオールは、例えば、グリコール、グリセリン、ペンタエリスリトール、トリメチロールプロパン、シュークロース等の多価アルコール、アンモニア、エチレンジアミン等の脂肪族アミン化合物、トルエンジアミン、ジフェニルメタン-4.4~ジアミン等の芳香族アミン化合物及び/又はこれ405の混合物に、エチレンオキシドやプロピレンオキシドを付加することにより得られる。

【0043】ポリマーポリオールとしては、例えば、該ポリエーテルポリオールとエチレン性不飽和単量体、例えばブタジエン、アクリロニトリル、スチレン等をラジカル重合触媒の存在下に反応させた重合体ポリオール等が挙げられる。

【0044】ポリエステルポリオールは、通常、二塩基酸と多価アルコールより誘導される化合物、例えば、アジビン酸、テレフタル酸、イソフタル酸や無水フタル酸 ジィチルテレフタレート ポリエチレンテレフタル

ートから誘導されるポリエステルポリオールが挙げられ るが、ポリエチレンテレフタレート系廃棄物やジメチル テレフタレート系プロセス廃棄物より製造されたポリエ ステルポリオールも含む。また、 ε - カプロラクトンや メチルバレロラクトン等の環状エステルの開環重合によ って得られるラクトン系ポリエステルポリオールも挙げ られる。

【0045】ハロゲン含有ポリオールとしては、エピク ロロヒドリンやトリクロロブチレンオキシドをの開環重 にアルキレンオキシドを付加して臭素化されたもの等が 挙げられるがこれに限定されるものではない。

【0046】含リンポリオールは通常リン酸、亜リン 酸、有機リン酸等にアルキレンオキシドを付加重合した ものやポリヒドロキシプロピルホスフィンオキシドにア ルキレンオキシドを付加したもの等が挙げられるがこれ に限定されるものではない。

【0047】フェノールベースポリオールは、フェノー ルとホルマリンから得られるノボラック樹脂、レゾール 樹脂にアルキレンオキシド類を反応させたポリオールや 20 フェノール類とアルカノールアミン及びホルマリンとを 反応したものにアルキレンオキサイド類を反応させたマ ンニッヒベースポリオール等が挙げられる。

【0048】本発明の第四級アンモニウム塩を使用して ポリウレタン変性硬質イソシアヌレートフォームを製造 する際に用いることのできるポリイソシアネートは、公 知のポリイソシアネートであれば良く、トルエンジイソ シアネート(以下TDIと略す)、4,4 - 又は4, 2´ージフェニルメタンジイソシアネート(以下MDI と略す)、ナフタレンジイソシアネート、キシリレンジ 30 イソシアネート等の芳香族ポリイソシアネート、イソホ ロンジイソシアネートやノルボルナンジイソシアネート 等の脂環式ポリイソシアネート、ヘキサメチレンジイソ シアネート等の脂肪族ポリイソシアネート、又はそれら とポリオールとの反応による遊離イソシアネート含有ブ レポリマー。カルボジイミド変性等の変性ポリイソシア ネート、さらには、それらの混合ポリイソシアネートを 例示できる。これらのうち好ましくはTDIとその誘導 体又はMDIとその誘導体であり、これらは混合して使 用しても差支えない。TDIとその誘導体としては、 2, 4-TDIと2, 6-TDIの混合物又はTDIの 末端イソシアネートプレポリマー誘導体を挙げることが できる。またMDIとその誘導体としては、MDIとそ の重合体のポリフェニルポリメチレンジイソシアネート の混合体、及び/又は末端イソシアネート基をもつジフ ェニルメタンジイソシアネート誘導体を挙げる事ができ

【0049】本発明の方法において、適用されるイソシ アネートインデックス(イソシアネート基とOH基との モル比×100)は、特に限定されるものではなく、通 50 量部である。

常100~800の範囲であるが、150未満では、ヌ レート環の形成が少なく、フォーム物性、難燃性の点で 劣る場合があり、500を越えると難燃性は高いもの の、未反応イソシアネート量が多く、フォームのフライ アビリティー性が高く、接着強度が悪化し、フォーム製 造上問題が生じる場合がある。このため、これらをバラ ンス良く維持するために、150~500の範囲がさら に好ましい。

【0050】本発明の方法において、発泡剤としては少 合して得られるものや多価アルコールを臭素化したもの 10 なくとも水を使用する。その使用量は、ポリオールとポ リイソシアネートの総量100重量部に対し、水0.2 重量部以上であり、好ましくは、0.2~5重量部、更 に好ましくは0.3~4重量部である。通常、水の使用 量が多くなると、フォームの流動性が悪化し、低密度化 が困難になるとともに、フォーム表面のフライアビリテ ィー性が大きくなり、面材との接着性が著しく劣る。ま た、初期の反応が遅れた後に、急激な反応が起こるた め、発泡プロファイルが急激に立ち上がる等成型性、低 密度化の点で問題となる。

> 【0051】また、本発明の方法においては発泡剤とし てその他の発泡剤を併用してもよい。その他の発泡剤と しては、公知の物理的発泡剤及び化学的発泡剤等であれ ば良く、特に限定されない。物理的発泡剤としては、例 えばハイドロクロロフルオロカーボン類、ハイドロフル オロカーボン類、バーフルオロカーボン類、塩化メチレ ン等の低沸点のハロゲン化炭化水素類、ペンタン、シク ロベンタン等の炭化水素類、エアー、窒素、二酸化炭素 等の気体又は低温液体等が例示できる。公知の化学発泡 剤としては、有機酸、硼酸等の無機酸類、アルカリ炭酸 塩類、環状カーボネート類、ジアルキルカーボネートが 挙げられポリウレタン樹脂成分と反応もしくは熱等によ り分解してガスを発生させるものが挙げられる。これら のうち好ましくは、オゾン破壊係数(ODP)、温暖化 係数 (GWP) の小さいHCFC-141b等のハイド ロクロロフルオロカーボン類、HFC-134a、HF C-245、HFC-236、HFC-356等のハイ ドロフルオロカーボン類、ペンタン、シクロペンタン等 のハイドロカーボン類であり、その使用量は、ポリオー ルとポリイソシアネートとの総量100重量部に対し、 40 ハイドロクロロフルオロカーボン類、ハイドロフルオロ カーボン類の場合、15重量部以下、ハイドロカーボン 類の場合、10重量部以下である。

【0052】本発明の方法において、必要に応じて整泡 剤を添加することができる。整泡剤としては、公知の整 泡剤であれば良く、例えばオルガノシロキサンーポリオ キシアルキレン共重合体、シリコーン-グリース共重合 体等の非イオン系界面活性剤、又はこれらの混合物等が 例示でき、その使用量は、通常ポリオールとポリイソシ アネートとの総量100重量部に対して0.05~5重 11

【0053】本発明の方法において、必要であれば架橋 削もしくは鎖延長剤を添加することができる。架橋剤もしくは鎖延長剤としては、例えば、エチレングリコール、ジエチレングリコール、1、4ーブタンジオール、グリセリン等の低分子量の多価アルコール、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン等の低分子量のアミンポリオール又はエチレンジアミン、キシリレンジアミン、メチレンビスオルソクロルアニリン等のポリアミン等を挙げることができる。

【0054】また必要に応じて、着色剤、難燃剤、老化 10 防止剤その他公知の添加剤等も使用できる。これらの添 加剤の種類、添加量は、通常使用される範囲で十分使用 することができる。

[0055]

[発明の効果]本発明の方法によれば、初期反応が促進され、フォームの発泡プロファイル及び流動性が改善される。

【0056】また本発明の方法によれば、密度分布が小さく、成型性に優れるとともに、難燃性に優れ、フォーム表面のフライアビリティー性、熱伝導率が小さいフォ 20 ームの製造が可能となる。

【0057】更に本発明の方法は、触媒の使用量が少なく、フォームの製造コストの低減に有効であり、得られた硬質イソシアヌレートフォームは、極めて臭気が小さく、フォーム製造工程において作業環境を著しく改善し、製造フォーム自身に悪臭を残さないという特徴を有する。

[0058]

【実施例】以下、実施例、比較例に基づいて説明するが本発明はこれら実施例のみに限定されるものではない。 【0059】次に述べる方法において、硬質イソシアヌレートフォームの反応性(クリームタイム、ゲルタイム、タックフリータイム、ライズタイム)、フォーム成型物の流動性(密度、成型性)、密度分布、フライアビリティー性、酸素指数、発煙性、臭気等を測定及び評価した。

【0060】~フリー発泡~

室温下 (20~25℃)、2リットルのポリエチレン製カップにフォーム原料を注ぎ、発泡〔原料液温度:20±1℃, 攪拌速度:6000rpm (7秒間)〕させ、反応性、フォーム密度等を測定及び評価した。

【0061】<反応性>

クリームタイム;フォーミングの開始時間(秒)

ゲルタイム : 樹脂化時間(秒)

タックフリータイム;フォーム表面のべとつきがなくなった時間(秒)

ライズタイム : フォームの発泡最大高さに達した時間 (秒)

反応性は、ゲルタイムを約45秒となる様に触媒部数を ニウム塩として触媒A,B,C、及び触媒Aとアルカリ 調整するが、クリームタイムが短いほど、初期の反応が 50 金属塩との併用系を用い、発泡剤、整泡剤を表1に示す

早く、ライズブロファイルが改善する事を示す。

【0062】~モールド発泡~

50×50×3.5cmのアルミニウム製モールドを型温45℃に調温し、モールド内側にポリエチレンフィルム内袋を装着し、原料を注入しフリー発泡[原料液温度:20±1℃, 攪拌速度:6000rpm(7秒間)]させた。10分後に脱型し、以下の項目について測定及び評価した。

【0063】<流動性>モールド発泡体の中心部を20 ×20×2.5cmの寸法にカットし、試験片の密度を 測定した。低密度フォームほど流動性に優れる。

【0064】<成型性>モールドフォーム表面のボイド、セル荒れの大きさから以下の5段階の基準で評価した。ボイド、セル荒れの小さいもの程、流動性に優れる

1:なし 2:小さい 3:中程度 4:大きい 5: 非常に大きい

< 密度分布>モールド発泡体の底部から上部までを縦に 9分割し5.0×5.0×3.5cmの寸法にカット し、試験片の密度を測定し、以下の値で表した。密度分 布の小さいものほど、フォーム密度が均一で流動性に優 れる。

密度分布 = 最大密度 - 最低密度 (kg/m³)

<フライアビリティー性>フォームの表面を指で押して、フォーム表面の脆さを以下の5段階の基準で評価した。

1:脆さなし 2:若干脆い 3:中程度 4:脆い 5:非常に脆い

60 <酸素指数>酸素指数による燃焼試験方法は、ASTM D 2863D-74に準じて実施した。

【0065】<発煙性試験>発煙性による燃焼性試験方法は、東洋精機製作所製の発煙性試験装置NBSを用いて実施した。試験方法は、有炎燃焼法により、発生する煙濃度のフォーム重量当たりの最大量(Daax/g)より求めた。

【0066】<熱伝導率>ANACON MODEL 88を用いて、流動性評価に使用したフォームの熱伝導 率を測定した。

10 【0067】<触媒及びフォームの臭気の評価>10人のパネラーにより、各種触媒とモールドフォームの臭気を嗅いで、以下の評価基準で評価した。

大……全員強い臭気を感じる。

中……10人中4人以上の人が強い臭気を感じる。

小……10人中3人以下が弱い臭気を感じる。

【0068】実施例1~実施例5

表1に示すポリオールとポリイソシアネートの配合により、触媒としては、上記一般式で表される第四級アンモニウム塩として触媒A、B、C、及び触媒Aとアルカリ金属塩との併用系を用い、発泡剤、整泡剤を表1に示す

1.2

13 ように用いて硬質イソシアヌレートフォームの調製を行

【0069】硬質イソシアヌレートフォームの反応性 (クリームタイム、ゲルタイム、タックフリータイム、 ライズタイム)、フォーム成型物の流動性(密度、成型* *性、密度分布)、難燃性(酸素指数、発煙性)、フライ アビリティー性、熱伝導率、触媒臭気を測定および評価 した。その評価結果を表1に示す。

[0070]

【表1】

PI NO	実箔例1	実施例2	實施例3	突路例 4	爽施例 5
71-ミュレーション (重量部) ポリオールA 1) ポリオールB 2) ポリオールB 2) ポリオールC 3) エリングリコータ 4) クルードMDI 5) 触媒A 6) 触媒B 7) 地域に B) OCT-K 9)	70 20 10 3.0 350 6.79	70 20 10 3. 2 350	70 20 10 2.6 350	70 20 10 3. 7 350 3. 50	70 20 10 350 350 3.50
ACT-K 10) 水 141b 11) 整胞剤 12)	2. 0 40. 0 1. 5	2. 0 40. 0 1. 5	2. 0 40. 0 1. 5	2. 0 40. 0 1. 5	3. 96 2. 0 40. 0 1. 5
1797\$-117f192 13)	250	250	250	250	250
反応性(砂) グリームタイム ゲルタイム タックフリータイム ライズタイム	1 6 4 5 5 8 8 0	15 44 56 77	17 46 58 78	19 42 48 80	19 44 52 81
フォーム物性 コア密度(tg/m²) 収型性 密度分布(tg/m²) 級実指数(%) 列ライアビリティー 単伝導準(m³/mǐ) 具 気	33.5 1 2.4 22.8 20.5 217.2	32. 5 1 2. 1 22. 8 20. 7 2 17. 2	33.6 1 2.5 22.8 20.8 17.3	30. 9 2 . 4. 0 23. 2 23. 0 2 17. 8	30. 5 2 3. 8 23. 2 23. 2 17. 9

- 11) HCFC-141b 12) シリコーン系界面活性剤 13) イソシアネート基/OH基(モル比)×100

【0071】表1から明らかなように、本発明の方法に より、触媒活性が高く、初期反応(クリームタイム)を 促進し、スムーズな発泡プロファイルを得ることが可能 40 となった。また得られたフォームは、成型性に優れ、密 度分布が小さく、流動性に優れるとともに、酸素指数が 高く、発煙性が小さく、難燃性に優れるものであり、フ ォーム表面のフライアビリティー性、熱伝導率が小さい ものであった。更に上記一般式で表される第四級アンモ ニウム塩は、低臭気であり、フォーム製造工程における 作業環境を改善し、最終フォーム製品にも臭気を残さな いものであった。

【0072】また、実施例4、実施例5に示す触媒Aと

アルカリ金属塩との併用系製造法は、初期反応の促進、 発泡プロファイルの改善及び密度分布の均一化を維持し つつ、特に低密度化、酸素指数の向上に効果があり、こ れにより、バランス良い発泡フォームを製造することが 可能となった。

【0073】比較例1~比較例3

表2に示す配合に従い、従来のイソシアヌレート触媒を 用いたこと以外は、実施例1と同様の調製を行った。そ の評価結果を表2に示す。

[0074]

【表2】

13						
₩ NO	比较例1	比較例2	比較例3	比較例4	比較何5	比較例6
7:-し-ション (資量部) ポリオールA 1) ポリオールB 2) ポリオールC 3) エチングラント 4) クルードMDI 5) OCT-K 6) ACT-K 7) TMA 8) PMDETA 9)	70 20 10 2. 2 350 9. 20	70 20 10 0. 7 350 - 9. 00	70 20 10 2. 2 350 - - 9. 40	7 D 2 0 1 0 3. 7 3 5 0 4. 3 0 - 0. 8 0	7 0 2 0 1 0 3. 7 3 5 0 4. 3 0	70 20 10 2.2 350 4.30 - 5.00
HHT 10) 水 141b 11) 整泡刺 12)	2. 0 40. 0 1. 5	2. 0 40. 0 1. 5	2. 0 40. 0 1. 5	2. 0 40. 0 1. 5	1, 10 2, 0 40, 0 1, 5	2. 0 40. 0 1. 5
(9974-145 f +)2 13)	250	250	250	250	250	250
反応性(秒) クリームタイム ゲルタイム タックフリータイム ライズタイム	2 4 4 4 5 2 8 3	25 45 54 90	2 4 4 4 4 8 7 8	1 8 4 4 5 5 7 8	24 48 50 110	2 4 4 3 5 0 8 0
フォーム物性 コア密度(tg/o') 成型性 密度分析(tg/a') 酸実溶性(Danz/g) フライアビリティー 魚石環境(M/aE) 具 気	33. 2 5. 8 23. 2 28. 0 21. 3	33.8 5.7.3 22.8 29.5 20.9	35. 2 6. 9 22. 4 23. 0 18. 7	32. 0 2. 5 22. 0 27. 5 4 17. 7	37. 3 4 7. 0 22. 0 27. 2 4 18. 0	35.0 7.0 22.4 26.2 3 20.5

- 1) 芳書族系ポリエステルポリオール (OH価=320mgKOH/g)
 2) 芳書族アミン系ポリエーテルポリオール (OH価=475mgKOH/g)
 3) シュガー系ポリエーテルポリオール (OH価=450mgKOH/g)
 4) エテレングリコールを処方中トータルとして一定になるように添加
 5) MR-200 (日本ポリウレタン社製:イソシアネート合養31%)
 6) 2-エチルヘキサン使カリウム70%エテレングリコール溶液

- 6) 2 エチルヘキサン酸カリウム 7 0 %エチレングリコール溶液 7) 酢酸カリウム 5 0 %エチレングリコール溶液 8) N. N. N-トリメチルー2-ヒドロキシブロビル悪四級アンモニウム・2 エチルヘキ ソエート 7 0 %エチレングリコール溶液 9) N. N. N. Y. N. N. ペンタメチルジエチレントリアミン 10) 1. 3. 5 トリス (ジメチルアミノブロビル) ヘキサヒドローョートリアジン 11) HCFC 14 1 b 12) シリコーン系界面活性剤 13) イソシアネート基/OH基(モル比)×100

のみを触媒として用いた場合(比較例1、比較例2)、 触媒活性が低く、触媒の使用量を多くする必要があり、 クリームタイムが長く、急激な発泡プロファイルを示 し、また得られたフォームは、密度分布が高く、成型性 の悪いものであった。更にフォームの難燃性について は、酸素指数は比較的高いものの、発煙性が高く、難燃 性のバランスが悪いものであった。

【0076】また、第四級アンモニウム塩としてTMA を触媒として用いた場合(比較例3)、触媒活性が低 く、触媒の使用量を多くすることが必要であり、クリー 40 ムタイムが長く、急激な発泡プロファイルを示した。ま た、得られたフォームは、成型性が悪く、密度分布は大 きいものであった。更に、発泡時の触媒臭気が高く、得 られた製造フォームにも臭気を残すものであった。

【0077】比較例4~比較例6

表2に示す配合に従い、従来のアルカリ金属塩と第三級 アミン又は第四級アンモニウム塩との併用系を検討し た。その評価結果を表2にあわせて示す。

【0078】表2から明らかなように、2-エチルヘキ

【0075】表2から明らかなように、アルカリ金属塩 30 サン酸カリウムと第三級アミンPMDETAとの併用 (比較例4)は、初期の反応を促進し、発泡プロファイ ル、成型性を改善するものであるが、得られたフォーム の密度分布は高く、フライアビリティーの高いものであ った。また、フォームの酸素指数が低く、発煙性が高い など難燃性に劣るものであった。

> 【0079】また、2-エチルヘキサン酸カリウムと第 三級アミンHHT又は第四級アンモニウム塩TMAとの 併用(比較例5、比較例6)は、初期反応の遅れと高い フォーム密度と密度分布を示し、成型性も悪いものであ った。更に、酸素指数が低く、発煙性が高い等、難燃性 に劣るものであった。

【0080】実施例6~実施例8

表3に示す配合に従い、発泡剤としてハイドロクロロフ ルオロカーボン類を削減し、水量を増した処方とした以 外は、表1の実施例1と同様の方法により調製を行い評 価を行った。その評価結果を表3に示す。

[0081]

【表3】

79 NO	実施例 5	实施例7	英推例8	実施例9	实施例10
プーミュージャン (食量部) ポリオールA 1) ポリオールB 2) ポリオールC 3) ポリオールC 3) エチングコール 4) クルードMDI 5)	70 20 10 2. 3 425	70 20 10 2. 6 425	70 20 10 1.8 425	70 20 10 2, 5 238	70 20 10 2.38 238
独体A 5) 独体B 7) QCT-K 8)	8. 92	7. 50	3. 15	- 1	2. 95
水 141b 9) 整泡剤 10)	4. 0 30. 0 1. 5	4. 0 30. 0 1. 5	4. 0 30. 0 1. 5	2. 0 3 0. 0 1. 5	2. 0 30. 0 1. 5
イソシアキートインテャナス 11)	250	250	250	170	170
反応性 (秒) クリームタイム ゲルタイム テックフリータイム ライズタイム	16 44 60 80	1 5 4 3 6 0 7 9	17 43 49 74	13 45 61 70	15 44 58 71
フォーム物性 コア密度(kg/m³) 京型性 密度分布(kg/m³) 酸素増散 発度性 (Basi/g) フライアビリティー 熱伝導率(gf/mI) 貝 気	34.0 2 2.3 23.2 21.5 21.5 4	33. 5 2. 4 23. 2 21. 7 21. 7 18. 0	32. 5 2 3. 1 23. 6 22. 0 2 18. 4	31. 2 1. 8 22. 4 20. 9 1 18. 0	32.0 1.9 22.4 21.5 1 18.1

- 1) 方容板系ポリエステルポリオール (OH価=320mgKOH/g)
 2) 方容板アミン系ポリエーテルポリオール (OH価=475mgKOH/g)
 3) シュガー系ポリエーテルポリオール (OH価=450mgKOH/g)
 4) エチレングリコールを処方中トータルとして一定になるように都加
 5) MR 200 (日本ポリウレタン社要:イソシアオート含量31%)
 6) N. N. N. N. N. N. ーペンタメチルジエチレントリアミン/プロピレンオキンド/2-エチルヘキサン酸=1/1/1モルの反応から得られる第4級アンモニウム塩70%エチレングリコール溶液
 7) N. N. N. N. N. N. ーペンタメチルジエチレントリアミン/エチレンオキンド/2-エチルヘキウン酸=1/1/1モルの反応から得られる第4級アンモニウム塩70%エチレングリコール溶液
 8) 2-エチルヘキサン酸カリウム70%エチレングリコール溶液
 8) 2-エチルペキサン酸カリウム70%エチレングリコール溶液
 9) HCFC-141b

- 9) HCFC-141b 10) シリコーン系界面活性項 11) イソシアネート基/OH基(モル比)×100

【0082】表3から明らかなように、本発明の方法に より、触媒活性が高く、触媒量の低減が可能となり、初 30 期反応を促進し、密度分布、フライアビリティー性の小 期反応を促進し、密度分布、フライアビリティー性の小 さいフォームを製造することができた。また、得られた フォームは、成形性が優れており、酸素指数が高く、発 煙性の低いものであった。

【0083】実施例9、実施例10

表3に示す配合に従い、イソシアネートインデックスを 170にし、発泡剤としての141bの使用量をフォー ム密度が実施例1と同程度になるように調製した以外 は、実施例 1 と同様の方法により評価を行った。その結 果を表3にあわせて示す。

【0084】表3から明らかなように、本発明の方法に

より、触媒活性が高く、触媒量の低減が可能であり、初 さいフォームを製造することができた。また、得られた フォームは、成形性が優れており、酸素指数はイソシア ネートインデックスが250の場合に比べて低くなるも ののその低下割合は小さく、発煙性の低いものであっ た。

[0085]比較例7~比較例10

表4に示す配合に従い、従来のイソシアヌレート触媒を 用いた以外は、実施例6と同様の方法により調製を行い 評価を行った。その評価結果を表4に示す。

[0086]

【表4】

M NO	比较例7	比較例8	比較例 9	比较與10	比較例11	比較例12
フォーミルーション (重量率) ポリオールA 1) ポリオールB 2) ポリオールC 3) ポリオールC 3) エドンパコール 4) クルードMDI 5)	70 20 10 0.0 425	70 20 10 0. 1 425	70 20 10 3. 7 425	70 20 10 0. 1 4.25	70 20 10 2. 05 238	70 20 10 1. 95 154
触媒A 6) OCT-K 7) TMA 8) PMDETA 9)	18. 0 - - 4. 0	16.3	4. 50 - 1. 20 4. 0	4. 50 12. 0 -	6. 55 - 2. 0	3. 50 - - - 2. 0
が 141b 10) 整泡剤 11)	3 0. 0 1. 5	30.0 1.5	30.0	30. 0 1. 5	30. 0 1. 5	22. 0 1. 5
44474-147412 12)	250	250	250	250	170	110
反応性(秒) クリームタイム ゲルタイム タックフリータイム ライズタイム	27 44 48 78	2 4 4 5 4 9 8 0	1.7 4.4 6.4 8.5	26 46 51 80	19 46 61 71	1 8 4 5 6 2 7 2
フォーム物性 コア密度(tg/n²) 成型性 密度分布(tg/n²) 酸素増性(Maiz/g) フライアビリティー 無伝導気 (mg/nǐ) 異 気	33.8 7.0 23.6 29.0 4	34.2 5 6.7 22.8 24.2 5 19.0	34.2 5 6.8 22.4 28.5 4 19.0	34.3 5 7.0 22.8 28.0 4 19.5	32.1 3 5.1 20:5 25.0 2 18.5	31. 0 1. 9 19. 3 21. 0

例8の触媒は、活性が低く、触媒の使用量が多く必要で あり、クリームタイムが長く、流動性も悪いものであっ た。また、得られたフォームの密度分布、成型性、難燃 性、フライアビリティー性も悪いものであった。更に、 比較例8の触媒は、発泡中の臭気が高く、得られたフォ ームにアミン臭気を残すものであった。

【0088】また比較例9のアルカリ金属塩と第三級ア ミンとの併用は、初期のクリームタイムが早く、流動性 を改善するものであったが、得られたフォームの密度分 布、難燃性、フライアビリティー性、熱伝導率が悪く、 アミン臭気の高いものであった。

【0089】更に比較例10のアルカリ金属塩と従来の 第四級アンモニウム塩との併用は、触媒活性が低く、触 媒量が多く必要であり、クリームタイムが長く、流動性 も悪いものであった。また、得られたフォームの密度分 布、成型性、難燃性、フライアビリティー性も悪いもの であった。更に、発泡中の触媒臭気が高く、得られた製 造フォームにアミン臭気を残すものであった。

【0090】比較例11

[0087]表4から明らかなように、比較例7、比較 30 表4に示す配合に従い、イソシアネートインデックスを 170とし、発泡剤としての141bの使用量を、フォ ーム密度が実施例1と同程度になるように調製した以外 は、実施例 1 と同様の方法により評価を行った。結果を 表4にあわせて示す。

【0091】表4から明らかなように、比較例11の触 媒は、クリークタイムが長く、急激な発泡プロファイル を示し、得られたフォームは、密度分布が高く、成形性 の悪いものであった。フォームの難燃性は、実施例9、 実施例10に比べ、酸素指数が低く、発煙性の高いもの 40 であった。

【0092】比較例12

表4に示す配合に従い、硬質ポリウレタンフォームを調 製した以外は、実施例1と同様の方法により評価を行っ た。結果を表4にあわせて示す。

【0093】表4から明らかなように、本発明の触媒を 用いて硬質ポリウレタンフォームを調製した場合、フォ ーム流動性、成形性、密度分布には優れるものの、酸素 指数が著しく低下し、発煙性も増加することから、難燃 性が著しく悪化した。